# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representation of The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

# 19日本国特許庁

① 特許出願公開

# 公開特許公報

昭53-86033

(1) Int. Cl.<sup>2</sup>A 01 N 9/12A 01 N 9/22

識別記号

②日本分類 庁内整理番号30 F 371.221 6516—4930 F 932 7349—49

砂公開 昭和53年(1978) 7月29日

発明の数 1 寄査請求 未請求

(全12頁)

# 8除草剤

21特 顧 昭52-126454

②出 類 昭49(1974)9月4日

(手統補正書提出の日) 位発 明 者 行永寿二郎

草津市草津2の4の41

同 炭本信三郎

大阪市東住吉区湯里町2の126

仍発明 者 石塚一郎

大阪府豊能郡東能勢村大字吉川

1500542

同 杉田実男

池田市畑町619の6

①出 願 人 塩野養製薬株式会社

大阪市東区道修町3丁目12番地

邓代 理 人 弁理士 岩崎光隆

明 æ **a** 

1.発明の名称

除草根

2特許請求の範囲

一段式

(式中、Rは水素、アが全ル菜(シクロアルキル 薬を含む、以下回線)またはアリール薬、Rは水 煮またはアルキル菜、Rはアンル薬、→CON Reで 最わされる薬(ただし、Rおよび Rは各々水素、 アルキル剤、アルケニル薬、アルキニル薬、アラー ルキル薬、アリール薬、アルキニル薬、アラー ルコキシ革を表わすか、あるいは Rおよび Rは丘 いに直接もしくはヘテロ原子を介して結合し、含 翠素園を形成してもよい。)または→COYR<sup>1</sup> で表 わされる果(ただし、Rはアルキル薬、アルケニ ルズ、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬、アルケニ ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリー ル茶、アルキニル薬、アリルキル薬またはアリー ル茶、Yは酵素または低量があわず、)、X は水 品、アルキに発表れはハロケンル及わず、ただし、 RとXとは互いに連結してアルキレン基を形成してもよく、また、R.R.R.R.R.R.R.R.R.R. または ピッガわされる各関化水素基上にはアルボル基、アルコキン基、水酸基、ニトロ基、シアノ基およびハロケンから選ばれた!様以上の関係基が存在してもよい。 >

で小される化合物 (種以上を有効成分として含有 する酵母剤。

3克明心耳組化設明

「武中、Rは水煮、アルキル株主たはアリール株: 用は水煮またはアルエル株: 間はアンル株、CONS間であわざれる様(ただし、間および間は各々水素、 アニュル株、アルケニル株、アルエニル林、アリ ルエル様、アリール様、アルエルナイ様まだはア ルコキュ 帯をあわずか、あるいは間および間は見 いに直接といくはハテロ原子を介して紹合し、食 単名間が形成してもよい。)または一CONである わされる基(ただし、Piはアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アラルキル基またはアリール基、Yは酸素または硬度を扱わす。1。Xは水素、アルキル基またはハロゲンを扱わす。ただしRとXは互いに結合してアルキレン多を形成してもよく、またB.R'、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup> または Piで変わされる各炭化水素基上にはアルキル基、アルコキン基、水酸基、ニトロ基、シテノ基およびハロゲンから遅ばれた/種以上の電換基が存在してもよい。)で示される化合物の/種以上を有効成分として合有する除草剤に関する。

なお、上述の用語についてさらに説明を補足すれば、アルキル基としてはメチル、エチル、プロビル、インプロピル、レーブチル、シクロプロピル、シクロヘキシルなどが、アリール基としてはフェニル、トリル、メトキシフエニル、ハロゲノフェニルなどが、アルケニル基としてはビニル、アリル、ブテニル、ブタリエニル、シクロヘキセニルでごが、アルキニル基としてはエチニル、プロビニル、ブチリルなどが、アラルキル基として

#### اند

本発明にかかるイソオキサゾール化合物(I)は夕楼の化合物 [4.]b.le.ld.le.lf.lg.lh および14を包含し、それぞれ下配の反応式で示されるように合成することができる。

はペンジル・フェネチル・クロロペンジルなどが、 アルキレン蓋としてはテトラメチレン・ペンタメ チレン・ヘキサメチレンなどが、アルコキンなど してはメトキシ・エトキシ・フロポキンなどが、 アルキルチオなどが、アンル茶としてはホルモル・ プロピルチオなどが、アンル茶としてはホルモル・ ル・ピパロイル・アクリロイル・メタクリロイル・ クロトノイル・ペンゾイル・トルオイル・ナフト イル・シンナモイル・フロイル・テノイル・カー ロゲンとしては塩素・裏案・コウ素などが、それ ぞれ例示され得るが、本発明の目的上これらは上 配具体例のみに限定されるものではない。

本発明者らは各種イソオキサゾール誘導体の除草作用について詳細な研究を行なった結果。前記イソオキサゾール化合物(I)が優れた除草効果を有するとともに人畜魚類などには極めて高性が低く。しかも土壌中における変件分解能が適度であることを見出し。本発明を完成した。

餌/0工法 (X) (Ih:X=ハロゲン) 每7/工法 (文)

〔式中。A は反応性衰萎(例えば、ハロゲン、エ ステル技術)を扱わし、 R, R', R<sup>2</sup>, R<sup>3</sup>, R<sup>4</sup>, R<sup>5</sup>, X およびYは前記と同意義を有する。〕

以下に各工法についての具体的な合成例を示す。

. ヨーアモノーター ヒーフチルイソオキサゾール / 4821を無水ペンゼン/ 40割に溶解し、5 れにかきまぜながらイソシアン酸メチルエステル 890月およびトリエチルアミンの5回を加え、 促合物を室壁下で約8時間かきまぜ、一夜放置し **広いで / 時間加熱運施させる。氷冷後,反応療よ** 

り折出した結晶を炉取し,それを酢酸エチルより 再結晶し、融点/820~/825℃の無色針状 品としてノーメチルー3ーしらーしーブチルー3 ーイソオキサゾリル)尿素ユル6!8を得る。

合成例2~65

下紀の祭料物質(耳)を使用し、合成例!と同 様に反応を行い。対応する目的物質(Ja)を得る:

表/

仓威		I		11	目的妙質(Ie)	
91.6	R	X	R'	R,	ு. bp. ±்ட்ட் 1. R.	
2	н	н	Н	Мe	1655-1660	
3	Жe	Н	H	Жe		
4	Εŧ	H	H	Жe	1575-1590	
\$	Pr	н	н	Жe	1550-1560	
6	i-Pr	н.	н	Иr	1120-1130	
7	C-Pr	Н	Н	Мe	1570-1580	
8	Ph	Н	H	Иr	1955-1960	

							<u>ا</u> ا								
	9	-((1	ر ۱ ر ا	-	11	Me	1930-1940	1	1 33	1-80	L	1	I Ph	1985-1995	ı
	10	Me	1	1	H	Εt	1330-1345	1	34	C-Pr	1,,	- 1	I Ph		ı
	11	I-P	1		н	Εı	1225-1235	1	35	Ph	11	1,		1585-1600	ı
	/2	1 - Bu	1	1	н	Et	1790-1805		36	-cCH	, ,	- 1 :		2105-211.5(d) 1870-1880	l
	13	Ме	1	1	1	Pr	950-967		37	Ме	111			169.5-1700	l
	14	1-Pr	H	1	1	Pr	885-895		38	1-Pr	H	l H		1645-1660	ı
	15	t - Bu	11	1	1	Pr	1340-1350		39	1-8u	Н	Н	•		
	16	Же	111	,	1	-Pr	1180-1190		40	Иr	Н	1 11		1885-1900(d) 2055-207.041	ı
	17	1-Pr	H	1	1	-Pr	1120-1160	[	41	ı-Pr	Н	1 11	1	1-023 207.001	ľ
	18	I - Bu	H	1	r j	-Pr	1340-1350	]	42	t - Bu	H	н		,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	
	19	N-	н	1	ı   ا	Hu	89.5-905		43	Me	111	111	i .		
	20	i-Pr	111	11	ı   ı	Hu	71.0-720		44	ı-Pr	111	H	Į ·	120.2 2030	
	2/	t - Bu	Н	H	1   1	Bu .	69.5-715		45	t-Bu	н	111	p-Br-Ph	/925d)	
	ננ	Яe	H	H	١   .	AL	1100-111.0		46	Н	11	м-	Ме	630-640	
	23	1-Pr	Н	11	1	AZ	81.5-825		47	Mr	111	У-	Me	77.0-78.0	
	24	t – Bu	H	11		1.2	1300-131.0		48	Eı	111	11-	Ме	740-750	
	25	Иe	н	11	c	-He	1640-1650		49	Pr	н	Me	Ме	450-460	
	26	i-Pr	R	11	c	-11-	1615-1635		50	i-Pr	11	21-	Ыe	77.5 - 78.5	
	מנ	1-Bu	11	11	C	-He	1935-1950		5/	C-Pr	11	Me	Ме	1	
i	28	H	11	11	P	-ր	1870-1885		52	t -Bu	11	Me	Me	67.0-68.0	
	29	Мe	11	11	P	'h	1880-1890		53	Ph	н	Me	Me	1300-1510	
	30	Eı	н	н	1	h	1570-1585		54	- cen	1		Me	/320-/330	
	3/	Pr	Н	11	P	h I	1600-1610		55	1 -Bu			34	825-835	
1	32	ı-Pr	н	11	P	h [	1780-1790		1				Cay Hi	1285-1295	
- 2		1													

●周型53-86033 (4)

	1	2			
56	t-Bu	C	Me	Me	1550-1560
57	Me	H	Et	Мe	37.0-38.0
58	t –Bu	Н	Me	Bu	1690.1602="(CC4.)
59	i - Bu	н	н	Мe	148.5-149.5
60	i –Bu	H	Me	Ме	123-125C/068014
61	ı-Bu	Н	Me	AI	139-14/C/069mly
62	t-Bu	н	Ме	Al	126-1280/04 Stally
63	t –Bu	H	Et ·	Me	1065-1075
64	t –Bu	Н	Me	Ει	/683./603=*(CCL)
దు	t-#4	Bi	Н	Me	1605-161.0

# 住 ) 上記表中の略号は下記の意味を有する:

H (水素)。Me (メチル夢)、Et (エチル幕)。
Pr (プロピル基)。Bu (ブチル基)。Ph (フェール基)。Al (アリル薬)。He (ヘキシル基)。
Tol(トリル基)。C-(シクロー)。i-(イソー)。t-(ターシャリィー)。m-(メター)。
p-(パワー)。d (分解点)。中(胸点、で)。
bp (痹点)。LR。(赤外練段収スペクトル)。

# 金成例66

ヨーアミノーよーシクロプロピルイリオキサリ ニル L フリリをペンピン20回に整度し、家庭下 かきまぜながらこれにクロル炭管イソプロビルエ

F 2

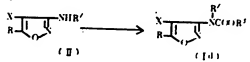
	分级		D		T	目的物質([4)
	91.6	н	Δ	H'	R <sup>3</sup>	φ. bp. 27:(21, H.
	67	Me	н	11	Мe	1360-1370
	68	Et	н	Н	Мe	830-840
	69	Pr	н	н	Иe	660-670
	70	ı - Pr	111	111	Уr	74.0-75.0
	71	1-Hu	H	11	Ме	575-585
	72	н	111	H	i - Pr	875-890
	73	210	н	H	1.70	820-825
	74	1-12	11	11	1 - Pr	560-580
	75	t Bu	н	н	1 - Pr	830-835
	76	Ph	Н	11	1 . Pr	1035-1045
	77	- (CH)	٠, ١	11	1 - Pr	129.0-1300
	78	C-Pr	В	н	Me	101.5-1025
	79	Мe	18	Me	Me	85-95"(((((1) . D80=14)
	80	i –Bu	н	11	Me	760-770
i	81	t - Bu	H	16	Et	\$1.0-520
j	82	н	Н	л	Me	124-125
	83	t - Bu	H	Me	Me	840-87.00 C. 055844

住) お中の略号は前記と同意義を行ける。

ステル2069を3~10分間かけて摘下する。 水冷下ピリンノ229を加え、30分間かきま ぜたのち、全体を家屋下一夜放置する。冷後・元 で放に水20mlを加え、ペーゼン10mlでは、 る。水陽をおらにペンゼン20mlで抽出し、液は せいか出版を合体させる。このペンゼンが 20mlで3回床作し、無水配筒ナトリウムを観点 したのち、ペンゼンを留去する。 得路晶としている 組結晶297まをベキサンより再結晶としている 645~655℃の置置色ブリズム晶としていい カルバミン暦メナルエステルを得る。 は年929 のいいこン暦メナルエステルを得る。 は年929 のいいこン暦メナルエステルを得る。 は年929 のいいこン暦メナルエステルを得る。 は年929 の。

# 合成例67-83

下記の原料物質(II)を使用し、合成例66と 同様に反応を行い、対応する目的物質(Id)を得る:



# 介级钢84

3・アミノー3・ノナルイツオキサゾ・ル1962 デルビロ規範システルエステル2ま16年を楽録 下にかきまぜながら勝下すると、原料結晶は免担 しつつ原製する。全体を無加設すると発無して反 定する。反応度を2時間放置し、冷時折出した結 品を抑取し、メクノールノま型で洗練し、組結晶 ノフォノリを得る。消療と洗液を含わせて経圧 離り、用点れる「常結晶を水平の可で洗剤し、追 知い性料品とよるリが得られる。 専用料品を含わ サンメフィールダルがより再結品に、触点136の サンメフィールダルがより再結品に、他点136の ナノネフのでい情勢化結晶としてN (ま・メティ エステルノリフのリを得る。

# **计版侧尺5**

3 / スップッタット・フチルイフスキャソッル 28 0 9 にたロ状態シスチルエステル402 9 か 加き、家庭下にノ時間40分かきませ、のいて 6 5 C にて 3 時間かきませた。これに、ロ実態シスチェニファニノ34 9 を加ま、6 5 C でノ助型

**特限昭53-86333(5)** 

かきまぜる。反応暦を室屋まで冷却し、一夜放置する。これを誕圧濃縮し、折出する結晶 4.0.2 g をヘキサンより再結晶し、融点 s s s ~ s s s ℃ の結晶として N - ( s - t - ブチルー 3 - 1 ソオ キサゾリル) カルパミン師メチルエステルを得る。 合成例 8 6

3-アミノーターメチルイソオキサゾールの49 まに炭酸シメチルエステル238まおよびナトリワムメトキンドの30まを加え。100℃で3時間からまぜる。冷後・反応肢に水13割を加え、少量の濃塩酸で全体を出しとし、酢酸エチルで3回抽出する。酢酸エチル無は水洗し、無水芒硝で移植し、溶媒を留去し、淡黄色結晶の52まを得る。本品をシリカゲルのカフムクロマトグラフィーに付して精製し、融点525~5ま5℃の結晶としてN-(5-メチルー3-イソオキサンリル)カルバミン酸メチルエステルを得る。

#### 合成例まつ

イソンアン酸S-t-ブチル-3-ィソオキサ ソリルエステル!タタまをベンゼン!20×10割に割 福させ、これにパーメチルプチルアミンリノ59を加え、3時間遺流させる。冷後、反応版から常線を留去し、砂液をシリカゲルの商用クロマトグラフィーに付し、ノーブチパーノーメチルー3ー(よーしーブチルー3ーイソオキサゾリル)炭素2739を得る、本品はヘキサンより消結品し、融点6よ5~665°Cの結晶を得る。収率898%。

# 合成例をおーノタフ

下記の原料物質(N)を使用し、合成例8つと 同様に反応を行い、対応する目的物質(Jb)を得る:

(以下余臼)

K 3

रिप्र		IJ		[]	87) (	为 <b>夏</b> ([b)
PR.14	H		X I	K*	R#	φ. bp. 27:12 [. R.
88	1-	Hu	11 3	le	Mr	1195-1205
89	71	٠	H	11	H	201-2034)
90	11-1	Bu	11 1	1	H	1795-1805
91	M	- 1	и и	-   :	Mr	1505-1515
92	101	34	н м	٠.	A I	900-91.0
93	l j	Su I	и (1	א   -	le t	1060-1070
94	31-	1	비 -	cii,ci	اردا	1700-1710
		1	-0	CH,CI	12-0	
95	1-P	١.	·   -··	1	le	69.0-700
96	ı · B	1	1	7	le	905-910
97	1-1	Ί.,		B	u	1680.16/60=1(CC1)
98	i · Bi	1	""	В	u	1678.1620= 10014)
99	t B	1.		E	•	88.5-89.5
ion	t - Bu		Et	E	•	1220-1235
101	t · Bu	1	Pr	P.	· i	75.0-805
103	f Bu	1	Pr	i - 1	2	200 - 20 sid
- 1	t Bu 	l	Et	Bu		1677.16/2= (CCL)
	t Bu	٠.	Me	C-1	' l'	1495-1505
1	t - Ba		Me	Ph	1	1225-1230
106	· Bu	н	Mr	Bz	1/	070-1080

					ر ـــ
107	I -B	H	AI	AI	1676.1610= 1001
108	t -Bi	н	Bu	Bu	1676.1611m (CC)
109	r - Bu	. 11	l. Bu	I - Bu	1/20-//30
110	Me	111	Me	Bu	79.0-800
111	Me	H	Me	Ai	89.0-900
112	Me	111	Me	Met	91.0-920
1/3	Me	B	1	o-F-Ph	
114	Mr	п	. 1	34 Cl 2-1h	1700-1710
115	Мr	11		p-NO, Ph	
116	Me	н		ار د ایرارا	
In	Me			ارداد - برارا	1930-1940
118	Εt		Mr		1590-1600
119	Et	11	Mr.	Bu	865-875
120	Ει	11	Me		1682.16240 (CCE,)
121	Εı	"		Met	465-475
122	Et	11 l			67.0-68.0
123	Pr		31r	יבונייייעי. אר	1215-1220
124	1,	f	- 1	Bu	88.0-89.0
125	Pr			A.I	1680.1622= (CCLu)
126	P.		Me		550-570
127	Pr I	- 1	-		640-650
128	- 1	11,	Mr.		108.5 109.0
129	1	1	Mr	1	53.5-565
130	Peli	1 "			544.555
-3	· 1"	Ι,	ر رای	<u> -درداله به ل</u>	1305-1315

	Ċ	
I.		12
	•	1 -

	•			-		
					e Al	255-270
i	13.	2   i - E	<b>3</b> 0   1	K H	e Met	820-830
	13.	3   i-B	) J	1  -	CH, ) OCH,	1095-1105
	/34	2   t-B	4 1	1   H	s-Bu	1325-1340
1	135	s t-B	u l	i   H	i –Bu	1215-1220
ı		I-B			t – Bu	1805-1835
I	137	1-B	4   H	Н	34-Cl <sub>2</sub> -Ph	2265-2270
l		I-B	1	1	Bz	1365-1375
l		I-B	•	1	a-Me-Bz	1180-1190
l		t-Bu	1	1	1	760-770
l		t-Ru				905-91.5
1					s-Bu	1135-1145
					i – Bu	1135-1145
1		t-Bu			t-Bu	149.0-151.0
		t-Ba	1		He	1679.16150 1CC12
					a-Me-Bz	121.0-1220
		C-Pr		Иc	Ме	1450-1460
		C-Pr	l	Мr	Met	775-785
·	1			Мe	Мe	1830-1850
	50			Жe	Me t	1280-1290
		CH,			Ме	1645-1655
		ינוו)	- 1	•	Меt	111.5-1120
7.	5 3	I-Bu	"	- ( C	H <sub>2</sub> )#=	1320-1375

R u

これを中になるからことをといっていいかっているのであるというので

合弦	N		-	目的物質	(Ie).
W.6.	R	X	Y	R'	Ф. bp21:12 I . R.
157	t · Bu	11	O	-CH C=CH	1265-1275
158	t Bu	н	8	Яr	1155-1165
159	t -Bu	18	S	Ph	1540-1550
160	t-Bu	Н	ဂ	- CH2CC I ,	1515-1525
161	1-Bu	н	0	-CH,CH-CH,	
	t-Bu			Pr	87.5-88.5
163	t Bu	H	o	- СН СН ОН	1740.16110 1CC1.
164	t - Bu	11	ი	cil'al'oal'	
165	1 - Hu	н	o	a,a-Mrj-Bz	1260-1280
166	1 Bu	11	0		1250-1260

(注) 暗号は前記と同意義を有する。

# 行成例/67

無水メクノールルを制にナトリウムノミクリを 加えてナトリウムノトキシドとし、N-(S-( - フナルー3ーイソオキサゾリル1カルパモン勝 ノチュエステルノユ8889を加え、宰乱下ノの分 聞かきまぜたのち、メタノールを展圧留主する。 技術に無水パンゼン!00៧を加え、硫酸ジメナ

**当特房昭53-86033(6)** 

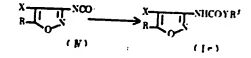
/54	t-Bu	H	-(CH <sup>2</sup> ) <sup>2</sup> C(CH <sup>2</sup> ) <sup>2</sup> -	//40-//50
/55	t-Bu	H		/79.0-/800
			101131301011313	174.0-1800

注)表中の略号は下記の思義を有する: Met (メトキシ盖)。Bz (ペンジル基)。 3- (セカンダリィー)。その伊は前配と同意 概を有する。

# 合成例!なるー!るる

. イソシアン酸ターメチルー3ーイソオキサゾリ ルエステルミク!まをベンゼン46町に製造させ これにアリルアルコールの888分加え、3時間 運流させる。冷後・反応療から溶媒を留去し、N ー(ミーメチルー3ーイソオキサゾリル1カルバ ミン曽アリルエステル23889テ得る。本品をシ クロヘエサンより再結晶すると敵点クムミ~775 での結晶を得る。

下記の原料物質(N)を使用し,上記と同様に 反応を行い、対応する目的物質(Ie) を得る:



んむ611を腹下し、1時間かきまぜたのち、さ らにノ時間遺院する。冷後,不序物を抑去し、ペ レゼン溶痕を飽和炭腫水果ナトリウム水原疳およ び水で帯次疣難し,無水芒硝上で乾燥し,旅復ヶ **留去する。残疾を集留し、蔣点840~870℃** ノロミミ 軸慢の留出物として S ーメチルー S ー ( 5 - ( - ブチルー 3 - イソオキサゾリル)カルバ ミン盤(チルエステル!!458を得る。

(以下余円)

合成例 / 68 - / 70

合成例 / 67と同様に反応を行い、下記の目的 物質を得え、

表 5

合成		自	8	10 質	(If)
<b>69.</b> 5					9. bpまたはLR
168	C-Pr	Н	74	-соосн,	96-975C/05=H
169	i—Bu	н	Уæ	-сосн,	98-100C/042=H
170	Мe	CI I	٧Ł	-coch,	8283C(浴盘)/036==  4

#### 住り結号は前記と同意長を有する。

#### 合成例/ク/

イノージメチルー3ー(ターもープチルー3ーインオキサブリル)尿素! 0999を乾燥したジメチルホルムアミド 10 型に搭解し、室屋下にかきませつつ50米水素化ナトリウム 27 59を加え、60℃で15分間加温する。10℃に冷却しヨウ化ノチルよ869を乾燥したジメチルホルムアミド30 型に烙かした烙板を加え、1時間で演



177	C Pr	н	Mr	-COS(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	/300-/3/.00:/058==== /68/_/623==*/(CCl_#)
178	m	н	7₽-	CON(CH,)	/68/ _/623=" (CCI , )

# 住)路号は前記と開業機を行する。

#### 合成例129

合成例171と同様に反応処理し、1・(まーンチルー3・インスキャゾリル)収集から離点
720~280℃の結晶としてん3~ジッチルー3~(ま・メチルー3~インスキャゾリル)収集
21%および離点14&0~1420℃の結晶と
して1~メチルー1~(ま・メチルー3~インスキャゾリル)収集485%を得る。まちに離点
まま0~5&0℃の結晶として3~メチルアに1・ホーメチルインスキャブ・ル127%を副生する。

#### 分级例180

 下し、80℃でよ分間加熱し、溶媒を留去する。 残価に水!80㎡を加え、クロロホルムで抽出する。クロロホルム層を無水芒硝で乾燥し、溶媒を 留去し、残価をシリカゲルクロマトグラフィーに 付し、触点90~910℃の結晶として113~ トリメチルー3~(3~t~ブチルー3~1ソオ キサゾリル)尿業!Q949を得る。収率9338 %。

合成例/クユー/ク8

合成例 / クノと同様に反応を行い、下記の目的 物質 (If) を得る:

表る

合成			E	的包	質
例.后	R	X	R	B.2	9. bpまたは1. R
172	7F	H	ን <u>ት</u>	-CON(CH,)	/05-/08'C(浴型)//Q48======
173	E	Н	75	-00%(CH <sub>2</sub> )2	1130-1140°C/086==H4
174	Pr	н	ኍ	-cox(cii,),	1150-1160C/060=Hg
175	i-Pe	Н	77	COX(CH,)	1060-107.0C/030=14
176	i-Bu	H	<b>¥</b>	- CON(CH <sub>2</sub> ) <sub>2</sub>	1230-1240C/054mHg

での結晶としてルタージメチルーター(ター しープチルーターイソオキサゾリル)尿素をクタギの 収率で、さらに触点!タギの~!タネのでの結晶 として!- メチルー!- (ター しープチルーター イソオキサゾリル)尿素を半ムタク治収率で得る。 他に病点よるで/のフ!町中配分の留出物として ターメチルアモノーターしープチルイソオキサゾ ール!430%相当を制生する。

# 合成例/8/

合成例171と同様に反応処理し、1-メチル -3-(5-L-ブチルー3-イソオキサゾリル) 尿素から融点150~1510での結晶として 13-ジメチルー3-(5-L-ブチルー3-イ ソオキサゾリル)尿素を収率163%相当で、3 らに融点900~910での結晶として113-トリメチルー3-(5-L-ブチルー3-イソオ キサゾリル)尿素を339%収率で得る。

#### 合成例 / 8 2

ノーメチルー3~( S … ノチル … 3 … イツオキ サゾリル)尿素を使用し、合成例 / 6クと同様に 反応を行い。融点!46~147℃の結晶として !3ージメチルー3~(3~メチルー3~1ソオ キサゾリル)保蓋を得る。収率3よ3%。

# 合成例/83

#### 介成例/84

ノーメチルーノーブチルー3ー(5ー t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル)尿薬とヨウ化エチルを使用し、合成例!フノと阿様に反応を行い、滞成!30~!35℃(俗温)/025 m14の曲状物としてノーメチルー!- ブチルー3ーエチルー3ー(5- t ー ブチルー3ーイソオキサゾリル) 保裏を得る。

# 合成例/85

نند

としてイノージノテル・3・(3・ノチルー3 イノミオサノリル)駅本の47331を料る。収 ポ36%。

# 介域例182

3-ノチルアミノ・3・ヒープチルインミキサ ソールを使用し、介成例186と同様に反応を行 い、触点900~910℃の結晶として113 トリノチル・3・(5…ヒープチル・3 イツネ キサブリル)採集を得る。

# 合版例188

3 アミノ 3 ノチルイツキキサノ ル100 タに99%で酵4209を加え、かきませながら ノ時間遮然にせる。反応数からキ酸を減圧耐去し 減近に水水30៧を加え、折出した結晶を記取す ら くの結晶を水洗し、減圧乾燥し、3 ナルミ ルアミノ 5 ノチルイツキキサブ ルノ206 9を待る。本品をメタノ ルより再結品し、輸売 ノ305~1310℃の結晶を得る。

# 合成例189 197

下記、南科物質(1)を使用し、合成例/88と

/-エチルー/-ブチルー3ー(ターパチルー3ーイソオキサゾリル)尿素とヨウ化パチルを使用し、合成例/ク/と同様に反応を行い、締点/40~/45℃(俗型)/Q67細物の抽状物として/-エチルー/-ブチルー3ーパチルー3ー(ターセーブチルー3ーイソオキサゾリル)尿素を得る。

# 登版例/86

同様に反応を行い、対応する目的物質(lg)を得る:

Æ 6

介版		5	fl ff) fg 程([ir]
69.si	R	X	sp, bp 2 filt l. R
189	11	11	104-105
190	36.	н	1305-1310
191	Ei	11	67-69
192	Pr	H	845.855
193	ı Pr		/25 /34℃(俗型)/04-042回归
194	i Bo		/30 - /40 ((俗社), 073 - 0.7 4 四月
195	; 1'e		923-933
196	in.		/32-/33
197	(CH,		152-166°C (Rich) / 0.69 · 065 mily

注)略号は削配と同意義を行する。

# 介版例198

3 アミノ S・L・ブチルイツオキサツ ル 2809に無水酢酸る耐を加え、室型に多時間放 数13 反応報に治水30回を加え、折出した結 品を护取する。この結晶を水洗し、乾燥し、3-アセチルアミノーターリープチルイソオキサゾール3399を待る。本品をヘキサンより再結晶し 触点/205~/210℃の結晶を待る。

#### 合成例 / 99-203

下記の原料物質(II)を使用し、合成例/タポと 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

$$\begin{array}{c}
X \\
R \downarrow \downarrow_{0} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
R \downarrow \downarrow_{0} \\
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
X \\
R \downarrow_{0} \\
\end{array}$$

表 7

合成		ī		目的物質(ig)					
81.6	B	X	R'	R <sup>2</sup>	甲. bpまたはしR				
199	УŁ	Ħ	<b>W</b>	-сосн,	88-92C/Q95=Hy				
200	t-Bu	н	H	-00CF,	1450-1455				
201	i-thi	Ħ	н	-COCF <sub>2</sub> CF <sub>3</sub>	1030-1040				
				-coc'h'	///-//6C(裕盛)/ Q45 <del>mly</del>				
203	<b>¥</b>	ច	н	-сосн,	1220-1225				

住)略サは前記と同意義を打する。

## <u>ت:</u>

#### ☆成例209

ノ・ノチルー3ー( s - t - ブチルー3ーイソナキサゾリル)検索 1 9 7 8 をピリジン3 0 al に 常解し、・3 0 ~ - 4 0 ℃に冷却下塩化ブチルスルフェニル 1 3 s 8 を加える。配合物を - 3 0 ~ ・4 0 ℃で 6 時間、3 5 に 室屋で一夜放置する。 反応被を常佐により処理したのちシリカゲルを使用してカラムクロマトグラフィーに付し、抽状物としてノ・ノチルーノーブチルチオー3ー( s - 1 、ブチル・3 - イソオキサゾリル)検索の03/9 を得る。1. K 1 6 9 8 、 1 6 0 6 cm² (CC1 4)。

#### 合成例210

ノーノチルー3・(5・ノチル・3・イソオキサゾリル)保業を使用し、介成例209と同様に反応を行い、抽状物としてノーメチルーノーブチルチネ・3ー(5ーノチルー3・イソオキサゾリル)民業を得る。1.K./ 693、/6/8 m<sup>-/</sup>(CC1。)。

#### 台成例211

5 1 プチル・3 イソイキャゾリルカルバ

#### 合成例204

3-アミノーよートーブチルイソオキサゾールをペンゼンに配解し、これに塩化ペンゾイルとピリジンを加えて反応せしめ、触点!タユ~!タ3℃の結晶として3-ペンゾイルアミノー 5-1ブチルイソオキサゾールを得る。

#### 

下記の原料物質(II)を使用し、合成例204と 同様に反応を行い、対応する目的物質(IR)を得る:

$$\begin{array}{c} X \xrightarrow{\text{II}} \text{NHR}' \longrightarrow X \xrightarrow{\text{II}} \text{N} - \text{R}^2 \\ R \xrightarrow{\text{II}} \text{N} & \text{N} - \text{R}^2 \end{array}$$

表8

合成		I		E	的物質(14)					
<b>44.6</b>	R	X	R′	R2	中, bpまたは LR					
205	t-Bu	H	Н	-cocn <sup>2</sup> c1	1025-1065					
206	t-Bu	Н	H	-cochci,	1240-1250					
207	t-Bo	Н	H	-CO-t-Bu	1745-1755					
208	t-Bu	н	ı-Pr	-00011,01	/686./585m="/(CCl_					

住)昭号は前記と諸忠義を有する。

こン酸ノテルエステル200月と無水酢酸ナトリウム09/3を水酢酸まぱに溶解した溶液に臭素200月を加える。これを70℃にで3/時間攪拌し、繊維散液を加え、水水30ぱに作加し、塩化メテレンにで抽出する。有機腫を炭酸水素ナトリウムの触和水溶液と水で吸次洗浄し、減圧曲船して溶性を留去する。曲状物として4-ブロモ
3-1-ブテル-3-イソオキサゾリルカルパに
ン酸メテルエステル2779を得る。1.8.1774
/2030=/(CCI。)。

#### 介成例2/2

イノ ジノチルー3…( s - t - ブチル・3 イソオトサブリル) 尿素を使用し、介成例2 / / と耐様に反応を行い、融点 / 6 4 5 ~ / 6 5 5 での結晶として / / - ジッチル・3 ( 4 - ブロモー s - ( - ブチル・3 - イソオキサブリル) 尿素を得る。

#### 行成例2/3

イソンアン**酸3** イソオキサブリルエステニを 使用も、台成例**8クと同様**に反応を行い、前払物

**特屈羽53−86033** (1∪)

とりて!ーメトキシー!ーメチルー3~(3~ィソオキサゾリル)尿素を待る。 I.凡!2!2. // よりまで「(CCI<sub>e</sub>)。

#### 仓域例2/4

ハノージメチルー3ー( 以よるフーナトラヒドロー 1.2ーペンズイソオキサゾールー3ーイル ) 尿素を使用し、合成例 / フノと同様に反応を行い、 沸点 / 3 & 0 ~ / 3 9 0 ℃ / Q 5 8 時 中の 抽状 物 として パパ 3 ートリメチルー3ー( 以よるフーテトフヒドロー パ2 ーペンズイソオキサゾールー3 ーイル) 尿素を得る。

これらイソオキサゾール化合物(1)は各種雑草に対して少量の使用量にて使れた除草活性を示すが、使用級度を変更し非選択性除草剤として。また選択性除草剤として使用してもよい。本発明にかかる除草剤が一般的に使用できる対象作物としては、小麦、大麦、トウモロコシ、ニンジン、ラッカセイ、豆類、水箱などが例示される。また特に作物値付後に使用できる場合としては、サトウキビ、パレイショ。カンショ、ハッカ、ナス、ピ

ーマンなどが例示される。これらの作物に対する本発明の除草剤による薬害ははこんど皆無であるか、極めて軽熱であつて容易に回復できる程度である。また人や家畜類には無害安全であり、さらに魚貝類に対する毒性も極めて低い。従って本発明の除草剤は極めて安全性が高く、土壌中残留性も運当な嚢剤群である。

本発明のイソオキサゾール化合物(1)は、N位 活性水素が存在しているときには製剤化あるいは 安定性の向上などの必数性如何により、その適当 なアルカリ金質塩またはアルカリ土類金属塩とし て使用してもよい。

...

形担体、水、アルコール酸、アセトン、ペンゼン、 ドルエン・キンレン、ソルベンドナフサ、シクロ ハキサンなどの被状组体が集けられる。

なお本発明の除草剤は殺虫剤、穀嚢剤、他の除草剤などの農薬、硬安、尿素などの肥効成分、あるいは土壌処理剤などと配合して使用することもできる。

以下に試験例を挙げて本発明の飲草剤について その除草活性を示す。

#### 战擊例 /

•) 供試化合物

化分物名

化合物名

- / /一ノチルー3-(3・エチル 3 · イソオキサゾリル)観察
- 2 ノ・メチルー3~(5) イソプロゼル …3・イソオキサブリル) 尿森
- 3 / ノチル 3 · (3 イッサチュ・ 3 イノオキサブリル)原数
- 4 / / F 16 3 (5 1 7 F 2 -3 (1 2 2 4 7 9 2 ) 4 #

- -
- s /-ノナルー3-(s-シクロプロビルー3-イソオキサゾリル) 保森
- 6 N-(3-1-1)プチル・3-1)オキ サゾリル)カルバモン使ノチルエステ
- ク N-(まーレープチルー 3 イソオキ サゾリル)カルバミン酸メチルエステ
- 8 N-(3-シクロプロピルー3・4ツ オキサゾリル)カルバミン酸ノチルエステル
- 9 イノージノチル・3ー(3・1・ブチル・3ーインオキサブリル)原案
- 10 ん3・ジメチルー3ー(か… i ・ブチルー3ーイソオキサゾリル)保着
- // 人人ヨートリンチルーヨー(5)( ブチル・ヨー(ソオキサブリル)経点
- 12 13 コメチルー3 (4 ウロロ 5 1:プチル 3 イノミュサノリ ル)供称

**後期昭53**— 86033 (11)

- / \* / エテルー 3 ( s t プチルー 3 - イソオキサゾリル ) 尿素
- ノS ノープテルー3ー(S-t-プテルー 3-イソオキサゾリル)決策
- / 6 /-アリルー3-(3-1-ブチルー · 3-イソオキサゾリル)尿素
- /ク PCP-Na (ナトリウム・ペンタクロロフエノエルド)

# b) 以映方压

# ①光牙前処理試験

数數数物の程子23粒を直接するの砂線土をつめたポリエテレンカップに程限別に接触した。接程後的3年の厚さの観土を行い。ただちに供飲化分物の水性整備核(設置剤としてツィーン20の100円間当を使用を土壌表面に敷布した。供飲化分物の使用量はアール当りで10月および30月とし、また敷布板の稀朝水量はアール当り

101とし、クロマトスプレーで散布した。管理は25℃、自然日限の風室内で行った。薬剤処理後3週間目に発芽度を検定した。

# ②発芽後処理試験

被験植製の搭種後 / 0日目の幼植物に、発芽的 処理試験と同様の方法で、供試化合物について処理を行った。管理および検定も上記の方法と同様 に行った。

# c)評価方法

試験結果は、各処理後に肉鋭敏袋を行なうとともに、3週間後における生存個体数によって生存率を算出し、次のようなる段階評価を行って表示した。

被験植物の生	存率 / 0%以下	<b>5</b> .
•	11-25%	4
•	26~50%	3
•	51~75%	2
•	76-90%	,
-	9 / 95以上	o
		(以下余日)

4) 就果

Æ 6

~	<u> </u>										_		
0	化作物		M	<u> </u>	4	2	ť	¥	F	ß			
			充有前边理战器							充芽被処理試験			
L	111 🕊	Λ	В	С	D	E	P	A	В	С	D	E	F
١,	10	0	0	0	0	0	0	0	0	0	4	0	7
Ĺ	30	0	0	0	/	0	0	2	0	0	5	0	2
2	10	0	/	3	5	3	5	0	/	/	5	4	5
Ľ	30	0	3	4	5	3	5	0	4	4	5	5	5
3	10	0	0	0	2	0	0	0	0	0	5	3	2
_	30	0	0	0	3	/	0	0	0	0	5	4	¥
¥	10	0	2	5	4	5	5	0	5	5	5	3	5
	30	0	3	•	5	5	5	0	5	5	5	5	5
5	10	0	0	0	,	0	0	0	0	/	5	4	5
_	30	0	0	0	4	/	4	0	0	2	5	5	5
6	10	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	/	0
	30	0	0	0	/	0	/	0	0	0	5	,	0
2	10	0	0	2	¥	3	2	0	0	3	5	5	3
	30	0	2	3	5	5	5	0	0	4	5	5	5

18	10	'   '	0	0	) 2	2 /	′ /	14	0	, ,	, ,		3
L	30	1	0	2	. 5	3	3	10	0	0	, ,	4	3
9	10	1	, ,	. 4	5	5	5	10	, 5	• 5	- 3	5	5
Ľ	30	1	, ,	3	5	5	5	1	, ,	•	• 5	5	5
10	10	7	<u> </u>	5	5	5	5	T	5	5	3	5	5
L	30	1	5	5	5	5	5	1	5	5	5	5	5
	10	0	2	4	5	5	3	0	4	5	5	5	5
Ľ	30	0	3	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
/2	10	0	0	0	5	5	5	0	2	¥	3	5	5
Ĺ	30	0	/	2	5	5	5	0	,	4	5	5	5
/3	10	0	3	4	5	5	5	0	5	5	5	5	5
ر	30	1	5	5	5	5	5	0	5	5	5	5	5
14	10	0	0	0	/	/	4	0	,	,	0	3	4
	30	0	/	2	¥	3	5	0	,	3	,	3	5
15	10	0	0	0	3	/	5	0	,	,	5	0	5
	30	0	0	0	¥	2	5	0	/	,	5	5	5
16	10	0	0	/	2	/	2	0	3	2	5	3	5
′°	30	0	4	2	5	/	4	0	2	3	5	5	¥
	10	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	2	5
17	30	0	0	0	0	2	3	0	0	0	0	¥	5
	50	0	2	ز	0	•		0	0	u	,		. 1

**幹**題昭53-86033 (12)

注)用量は g/a を単位とし、表中の記号は次の意 截を有する: A 。コムギ; B 。イヌエピ; C 。メ ヒシパ; D 。ナタネ; E 。イヌタデ; F ,アオビ ユ。

本発明の化合物(化合物ボノ〜/る)はいずれ もコムギに対する雑草作用はほとんどないが、イ ヌエピ、メヒンパ、ナタネ。イヌタデまたはアオ ビュに対して優れた選択的殺草作用を示し、市販 の除草剤限である PCP-Na (化合物ボノク)より もはるかに強力である。

## 战缺例2

ノーメチルー3ー(3ー レーブチルー3ーインオキサゾリル)尿素を軽層液として用い、腫瘍条件における発芽後茎葉処理を行ない数草効果を腐べた。使用量アールあたり!0~30gの範囲で次の雑草が除草できた。

タカサブロウ。ノボロギク、ツルソバ、ハコベ、 ウシハコベ、ザクロソウ、スカンタゴボウ、シロ ザ、ミミナグサ、スペリヒユ、ヤエムグツ、スズ ノノテツボウ、コニンキソウ、キウリグサ、コゴ

نـــــ

録而機: 花玉石鹸株式会社製) ま製量部とを総合 粉砕して水和剤とまる。

# 火施的 3

スノージメチルー3ー(3ー1・プチル・3ーイソスキサゾリル)原素20製量配をジメチルホルムアミド63製量配に溶解し、これにソルポール800(登録指標:東邦化学工業株式会社製)ノる製量部を加えて乳剤とする。

# 実施例 4

イノ・ジノチルー3・(3-1-ブチル 3-イソオキサゾリル) 原素 / の裏最配。ツルナール (及録前機: 原邦化学工業株式会社製) / の電観 配、シクロヘキサノン2の裏製配むよびソルペン トナフサムの電観配を配合路解して乳剤とする。

#### 失趣例 5

スノーンノチルー3~(3~1~ブチルー3~ イソオキサゾリル)尿薬30重量部。リグニンスルホン間カルシウム3重量部、ソルボール(存録 商際: 東邦化学工業株式会社製)3重量部および 江草七44百帳部を粉砕配合して水和剤とする。 メノカヤツリ、エノコログサ、ツメクサ、ノミノフスマ、カラスピシヤク、イヌガシラ、トキワハゼ、ハハコグサ、ムラサキカタバミ、ジシバリ、ヨモギ、ヒルガオ、クンポポ、アザミ、フキ、ワラビ、スズメノトウガラシ、チョウジタデ、ヒルムシロ、マツバイ。

#### 試験例 :

ノーメチルー3ー(3- ι ープチルー3ーイツ オキサゾリル)戻業の魚等性を、市販の PCP-Na と対比して、ヒメダカについて検討したところ、 婚めて低いものであった。

以下に本発明の除草剤の実施例を挙げる。

## 実施例 /

パノージメチルー3ー(ダーしープチルー3ー イソオキサゾリル)尿素!の重量部を微粉タルク タの重量部と均一に健合し、粉剤とする。

## 突旋例 2

ノーブチルー3ー(3ーセーブチルー3ーイツ オキサゾリル)研案20戦策区。クレー30収量 記。クルク23戦策区および温度剤エマール(C

لئت

# 実施例 6

イノージノチル・3 m( s m l m プチルー3 m イソオキサゾリル)炭素3製量部およびクレー タ3製量部を粉砕配合して粉剤とする。

#### 実施例 2

ノーブチルーノーノチルー3ー(3ー1ーブチル・3・イソオキサブリル)反素が重要で、リダニンスルホン酸カルシウムが重量が、ペントナイト3の重量的およびクレー6の重量部を粉砕配合し、水を加えて硬合し、近粒し、乾燥して粒剤を得る。

特許出屆人 塩野森製養株式会社 代 理 人 弁理士 岩崎 光隆